

Gäller för: Operation Kungälv

Innehållsansvar: Åke Rydenhag, (akery), Överläkare

Godkänd av: Sejal Klingenstierna, (sejpa1), Överläkare

Giltig från: 2024-06-11

Giltig till: 2026-06-05

Ketofol

Förändringar sedan föregående version

Inga förändringar sedan föregående version, enbart förnyat datum.

Utförande

Läkemedelsbeskrivning

Ketofol en blandning av de två läkemedlen Ketamin 10 mg/ml och Propofol 10 mg/ml i en och samma spruta.

Indikationer

- Ketofol används till intravenös sedering. Det förenar ketaminets och propofollets farmakologiska egenskaper och ger en tillförlitlig sedering med en analgetisk komponent. Kombinationen minskar de enskilda preparatens negativa biverkningar och resulterar i god kardiovaskulär stabilitet med bibehållen spontanandning.
- Ketofol är tänkt att ges till patienter med hotande eller manifest cirkulatorisk instabilitet och/eller patienter som behöver sederas med bevarad spontanandning.
- Ett annat användningsområde kan vara anestesi vid ECT.

Beredning

- Ketofol blandas i en 20 cc spruta för att inte förväxlas med Propofol.
- Standard är 10 ml Propofol 10 mg/ml och 10 ml Ketamin 10 mg/ml till en blandning Propofol 5 mg/ml och Ketamin 5 mg/ml.
- Sprutan märks med ”Ketofol”, datum, klockslag och signatur.

Administrering

- I akutsituationer administreras Ketofol med 1–2 ml åt gången till önskad effekt. Ofta krävs 0,1–0,15 ml/kg.
- Repetitionsdosen är 1–2 ml.
- Vid längre tids sedering kan Ketofol ges i sprutpump med 5–10 ml/timma. Då kan man räkna med att ketaminets effekt så småningom kommer att dominera över propofolens på grund av olika halveringstider.

Information om handlingen

Handlingstyp: Rutin

Gäller för: Operation Kungälv

Innehållsansvar: Åke Rydenhag, (akery), Överläkare

Godkänd av: Sejal Klingenstierna, (sejpa1), Överläkare

Dokument-ID: SV9761-782711715-845

Version: 2.0

Giltig från: 2024-06-11

Giltig till: 2026-06-05